# PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:
A61K 9/20, 9/24, 9/28
A61K 9/32, 9/54, 31/44

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 92/22284

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 23. Dezember 1992 (23.12.92)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP92/01341 (74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG

(22) Internationales Anmeldedatum: 13. Juni 1992 (13.06.92)

1788/91-0 17. Juni 1991 (17.06.91) CH

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Str. 2, Postach 10 03 10, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DIETRICH, Rango [DE/DE]; Im Tiergarten 16, D-7750 Konstanz 16 (DE). NEY, Hartmut [DE/DE]; Peter-Thumb-Straße 46, D-7750 Konstanz (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Byk-Gulden-Str. 2, Postfach 10 03 10, D-7750 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), BG, CA, CH (europäisches Patent), CS, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, RO, RU, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: ORAL-ADMINISTRATION FORMS-OF A MEDICAMENT CONTAINING PANTOPRAZOL

(54) Bezeichnung: PANTOPRAZOL ENTHALTENDE ORALE DARREICHUNGSFORMEN

(57) Abstract

-

The invention concerns oral-administration forms for pantoprazol, consisting of a core, an intermediate layer and a gastric juice resistant outer layer.

(57) Zusammenfassung

(30) Prioritätsdaten:

Die Erfindung betrifft orale Darreichungsformen für Pantoprazol, die aus einem Kern, einer Zwischenschicht und einer magensaftresistenten äußeren Schicht bestehen.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BJ BR CF CG CH	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brastlien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz	FI FR GA GB GN HU IE IT JP KP KR	Finnland Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea	MN MR MW NL NO PL RO RU SD SE SN SU TD	Mongolei Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Polen Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Senegal Soviet Union Tschad
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea	SU	Soviet Union

### PANTOPRAZOL ENTHALTENDE ORALE DARREICHUNGSFORMEN

#### Stand der Technik

In der europäischen Patentanmeldung EP-A-244 380 werden orale Darreichungsformen für säurelabile Wirkstoffe aus der Klasse der H /K -ATPase-Hemmer mit Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazol-Struktur beschrieben, die einen Kern, eine Zwischenschicht und eine magensaftresistente äußere Schicht aufweisen. In der europäischen Patentanmeldung EP-A-247 983 werden die in der EP-A-244 380 offenbarten Formulierungen im Zusammenhang mit dem H /K -ATPase-Hemmer Omeprazol beschrieben und beansprucht.

Bei den in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 beanspruchten Darreichungsformen wird für die säurelabilen Wirkstoffe eine Stabilisierung insbesondere durch den Zusatz von Basen zum Kern und somit eine Erhöhung des pH-Wertes erreicht; für die Erzielung einer ausreichenden Lagerstabilität müssen jedoch sowohl bei der Herstellung als auch bei der Lagerung bestimmte Bedingungen eingehalten werden, die mit einer optimalen galenischen
Formulierung und einer problemlosen Vorratshaltung nur schlecht in Einklang zu
bringen sind. So heißt es in der EP-A-247 983 sinngemäß: "Für die Langzeitstabilität bei der Lagerung ist es wesentlich, daß der Wassergehalt der den Wirkstoff Omeprazol enthaltenden Darreichungsform (magensaftresistent überzogene
Tabletten, Kapseln und Pellets) niedrig gehalten wird und bevorzugt nicht mehr
als 1,5 Gew.-% beträgt. Demzufolge sind Endverpackungen mit in Hartgelatinekapseln abgefüllten, magensaftresistent überzogenen Pellets bevorzugt mit Trockenmitteln zu versehen, die den Wassergehalt der Gelatinehüllen so weit senken,
daß der Wassergehalt in den Pellets 1,5 Gew.-% nicht überschreitet".

Der bei der Herstellung von Pelletkernen aus Stabilitätsgründen niedrig zu haltende Wassergehalt bewirkt nun, daß die für die Pelletkernherstellung zu extrudierende Masse nicht ausreichend plastisch ist, um das Extrudat anschließend zu sphärischen Partikeln runden zu können. Es entstehen vielmehr zylindrische Körper, die bei den anschließenden Coating-Schritten an den Enden weniger dicke Lackschichten erhalten und somit an diesen Stellen nicht die geforderte Magensaftresistenz aufweisen und überdies den Kern nicht sicher von der magensaftresistenten Schicht durch ein Sub-coating schützen, was für die Stabilität wesentlich ist.

Die aufgezeigten Stabilitätsprobleme treten auch auf, wenn man versucht, den H/K-ATPase-Hemmer Pantoprazol (prop. INN für die Verbindung 5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol) so zu formulieren, wie dies in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 beschrieben ist.

#### Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß beim Verzicht auf bestimmte, als Tablettenhilfsstoffe häufig verwendete Füllstoffe und Bindemittel, wie sie für die Herstellung der Pellet- bzw. Tablettenkerne in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 angegeben sind, die geschilderten Stabilitätsprobleme nicht auftreten. Diese Füllstoffe bzw. Bindemittel sind insbesondere Lactose, mikrokristalline Zellulose und Hydroxypropylzellulose.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein den Wirkstoff Pantoprazol enthaltendes, oral zu applizierendes, magensaftresistentes Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, das aus einem basisch reagierenden Pellet- oder Tablettenkern, einer oder mehreren inerten, wasserlöslichen Zwischenschicht(en) und einer magensaftresistenten äußeren Schicht besteht, und das dadurch gekennzeichnet ist, daß der Kern neben Pantoprazol bzw. neben einem Pantoprazol-Salz als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und gewünschtenfalls zusätzlich als inerten Füllstoff Mannit enthält.

Für eine basische Reaktion des Pellet- oder Tablettenkernes wird diesem - sofern die gewünschte Erhöhung des pH-Wertes nicht bereits durch Verwendung des Wirkstoff-Salzes erzielt wird - eine anorganische Base beigemischt. Hier seien beispielsweise die pharmakologisch verträglichen Alkali-, Erdalkali- oder Erdmetallsalze schwacher Säuren sowie die pharmakologisch verträglichen Hydroxide und Oxide von Erdalkali- und Erdmetallen genannt. Als beispielhaft hervorzuhebende Base sei Natriumcarbonat genannt.

Neben Füllstoff und Bindemittel kommen bei der Tablettenkernherstellung noch weitere Hilfsstoffe, insbesondere Gleit- und Trennmittel sowie Tabletten-Sprengmittel zum Einsatz. Als Gleit- und Trennmittel seien beispielsweise Calciumsalze höherer Fettsäuren, wie z.B. Calciumstearat genannt.

Als Tabletten-Sprengmittel kommen insbesondere chemisch indifferente Mittel infrage. Als bevorzugtes Tabletten-Sprengmittel sei (quer)vernetztes Polyvinyl-pyrrolidon (z.B. Crospovidone) genannt.

Bezüglich der auf den Pellet- bzw. Tablettenkern aufzubringenden wasserlöslichen Zwischenschicht(en) wird auf solche wasserlöslichen Schichten verwiesen, wie sie üblicherweise vor der Aufbringung magensaftresistenter Schichten verwendet werden, oder wie sie z.B. in der DE-OS 39 01 151 beschrieben sind. Als für die Zwischenschicht verwendbare Filmpolymere seien beispielsweise Hydroxy-propylmethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon genannt, denen gewünschtenfalls noch Weichmacher (wie etwa Propylenglykol) und/oder weitere Zusatz- und Hilfsstoffe (z.B. Puffer, Basen oder Pigmente) beigefügt werden können.

Welche magensaftresistenten äußeren Schichten verwendet werden können, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens bekannt. Vorteilhafterweise werden (zur Vermeidung organischer Lösungsmittel und da der erfindungsgemäße Kern nicht die aus dem Stand der Technik bekannte Wasserempfindlichkeit aufweist) wäßrige Dispersionen geeigneter magensaftresistenter Polymere, wie beispielsweise ein Methacrylsäure/Methacrylsäuremethylester-Copolymerisat, gewünschtenfalls unter Zusatz eines Weichmachers (z.B. Triethylacetat) verwendet.

Der Wirkstoff Pantoprazol ist bekannt aus dem europäischen Patent 166 287. Als Salze des Pantoprazols seien die im europäischen Patent 166 287 genannten Salze beispielhaft erwähnt. Ein bevorzugtes Salz ist das Natriumsalz.

Die Verwendung von Mannit als alleinigem Füllstoff für Tabletten erfordert ein geeignetes Bindemittel, das dem Kern eine ausreichende Härte verleihen muß. Bei dem für die Kern-Herstellung als Bindemittel verwendeten Polyvinylpyrrolidon handelt es sich insbesondere um ein Produkt mit höherem Molekulargewicht (ca. 300.000 bis 400.000). Als bevorzugtes Polyvinylpyrrolidon sei PVP 90 (Molekulargewicht ca. 360.000) genannt.

Die erfindungsgemäße orale Darreichungsform zeichnet sich gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Darreichungsformen für andere H /K -ATPase-Hemmer mit Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazol-Struktur insbesondere dadurch aus, daß ein über 1,5 Gew.-% hinausgehender Wassergehalt im Tablettenkern nicht zu einer Verfärbung (Zersetzung) des Wirkstoffes führt. So werden auch bei einer höheren Restfeuchte im Granulat (von z.B. 5 bis 8 Gew.-%) stabile Tabletten erhalten.

Pellets können durch Auftragen einer Vorisolierung auf Saccharose-Starterpellets und anschließendes Auftragen einer 30 %igen isopropanolischen Wirkstofflösung mit Hydroxymethylpropylcellulose als Binder erhalten werden.

Der Auftrag der Isolierschicht kann analog zu den Tabletten auch unter Verwendung entsprechender Fertigdispersionen (z.B. Opadry) erfolgen. Der magensaftresistente Überzug erfolgt analog zu der Vorgehensweise bei Tabletten.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den erfindungsgemäßen Kern herstellt, mit einer oder mehreren inerten wasserlöslichen Zwischenschichten umgibt und eine magensaftresistente äußere Schicht aufträgt.

Die folgenden Formulierungsbeispiele erläutern die Erfindung näher, ohne sie einzuschränken.

### Beispiele

#### 1. Tabletten

I. Tablettenkern

a)	Pantoprazol-Na-Sesquihydrat	45,1	mg
b)	Natriumcarbonat	10,0	•
c)	Mannit	42,7	mg
d)	Crospovidone	50,0	mq
e)	PVP 90 (Povidone)	4,0	_
f)	Calciumstearat	3,2	•
		155,0	mg

a) wird mit einem Teil von b), c) und d) vermischt. Der Rest von b) und c) wird in die klare wässrige Lösung von e) gegeben und mit b) auf einen pH-Wert > 10 eingestellt. Mit dieser Lösung wird in der Wirbelschicht granuliert. Dem getrockneten Granulat wird der Rest von d) sowie f) zugesetzt und das Granulat auf einer geeigneten Tablettenmaschine verpreßt.

## II. Vorisolierung (Zwischenschicht)

Gesamtgewicht pro vorisoliertem Kern

g)	HPMC 2910, 3cps	15,83 mg
h)	PVP 25	0,32 mg
i)	Titandioxid	0,28 mg
j)	LB Eisenoxid-gelb 100 E 172	0,025 mg
k)	Propylenglykol	3,54 mg
		20,00 mg

g) wird in Wasser gelöst und h) zugegeben und ebenfalls gelöst (A). i) und j) werden mit einem geeigneten Rührer in Wasser suspendiert (B). A und B werden vereinigt. Nach Zugabe von k) wird die Suspension unmittelbar vor der weiteren Verarbeitung gesiebt, bei der die unter I. erhaltenen Tablettenkerne in einem geeigneten Gerät mit der Suspension in ausreichender Schichtdicke überzogen werden.

175,00 mg

•

•

III. Magensaftresistenter Überzug

1) Eudragit L 30 D

m) Triethylcitrat

13,64 mg

1,36 mg

15,00 mg

Gesamtgewicht pro magensaftresistenter
Filmtablette

1) wird mit Wasser verdünnt und m) zugesetzt. Die Dispersion wird vor der Verarbeitung gesiebt.

190,00 mg

Auf die unter II. erhaltenen vorisolierten Kerne wird III. in geeigneten Apparaturen aufgesprüht.

#### 2. Pellets

I. Starterpellets

a) Saccharose Pellets (0,7-0,85 mm) 950,0 g
b) Hydroxypropylmethylcellulose 50,0 g

- a) wird mit der wäßrigen Lösung von b) in der Wirbelschicht (Wurster-Verfahren) besprüht.
- II. Aktivpellets

c) Pantoprazol-Na-Sesquihydrat 403,0 g
d) Hydroxypropylmethylcellulose 40,3 g

c) und d) werden nacheinander in 30 % Isopropanol gelöst und auf 900 g der unter I. erhaltenen Starterpellets in der Wirbelschicht (Wurster-Verfahren) aufgesprüht.

## III. Vorisolierung (Zwischenschicht)

Der Überzug erfolgt analog zu der bei den Tabletten beschriebenen Vorgehensweise im Kessel oder in der Wirbelschicht.

## IV. Magensaftresistenter Überzug

Der Überzug erfolgt analog zu der bei den Tabletten beschriebenen Vorgehensweise im Kessel oder in der Wirbelschicht.

Anschließend werden die Pellets in Kapseln geeigneter Größe (z.B. 1) abgefüllt.

### Patentansprüche

- 1. Oral zu applizierendes, mangensaftresistentes Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, bei dem die Pellets bzw. Tabletten aus
- einem Kern, in dem der Wirkstoff oder dessen physiologisch verträgliches Salz im Gemisch mit einem oder mehreren Bindemitteln, Füllstoffen und gewünschtenfalls anderen Tablettenhilfsstoffen und gewünschtenfalls einer oder mehreren basisch reagierenden physiologisch verträglichen anorganischen Verbindungen vorliegt,
- einer oder mehreren diesen Kern umgebenden inerten, wasserlöslichen Zwischenschichten und
- einer magensaftresistenen äußeren Schicht bestehen,

dadurch gekennzeichnet, daß im Kern als Wirkstoff Pantoprazol, als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und gewünschtenfalls als Füllstoff Mannit verwendet wird.

- 2. Arzneimittel nach Anspruch 1 in Tablettenform, dadurch gekennzeichnet, daß als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und als Füllstoff Mannit verwendet wird.
- 3. Arzneimittel nach Anspruch 1 in Pelletform, dadurch gekennzeichnt, daß als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose verwendet wird.
- 4. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als physiologisch verträgliches Wirkstoffsalz Pantoprazol-Natrium verwendet wird.
- 5. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als basisch reagierende, physiologisch verträgliche anorganische Verbindungen pharmakologisch verträgliche Alkali-, Erdalkali- oder Erdmetallsalze schwacher Säuren oder pharmakologisch verträgliche Hydroxide oder Oxide von Erdalkali- oder Erdmetallen verwendet werden.

ě

6. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als basisch reagierende, physiologisch verträgliche anorganische Verbindung Natriumcarbonat verwendet wird.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/01341

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.Cl	: <sup>5</sup> A61K9/20 A61K9/24	A61K9/28 A61K/32	A61K9/54 A61K31/44
According	o International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification and IPC	
B. FIEI	DS SEARCHED		
Minimum d	ecumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	•
Int.Cl	: <sup>5</sup> A61K	•	
Documentat	on searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are inc	duded in the fields searched
Electronic da	ta base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable	le, search terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	-	
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passa	ges Relevant to claim No.
Α	EP,A,0342522 (EISAI) 23 Novem	ber 1989, see claims	1-6
A	EP,A,0247983 (AG HASSLE) 02 Desce claims (cited in the appl	ecember 1987 ication)	1-6
Α	EP,A,0244380 (AG HASSLE) 04 No see claims (cited in the appl	1-6	
Further	documents are listed in the continuation of Box C	. See patent family an	nex.
"A" document to be of partier do "L" document cited to a special remains "O" document means "P" document the priori	stegories of cited documents:  defining the general state of the art which is not considere articular relevance  cument but published on or after the international filing date which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other ason (as specified)  referring to an oral disclosure, use, exhibition or other published prior to the international filing date but later that y date claimed	"T" later document published after date and not in conflict with the principle or theory under the principle or theory under considered novel or cannot step when the document is a considered to involve an combined with one or more of the principle of the published with one or more of the principle of the princi	ter the international filing date or priority the application but cited to understand erlying the invention vance; the claimed invention cannot be be considered to involve an inventive taken alone vance; the claimed invention cannot be inventive step when the document is other such documents, such combination killed in the art
	tual completion of the international search  Igust 1992 (11.08.92)	Date of mailing of the internation of the internati	•
EUROPEA	ling address of the ISA/ N PATENT OFFICE	Authorized officer	
esimile No.	210 (second cheet) (Inter 1002)	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201341

60325 SA

1

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 01/09/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Pater	Publication date	
EP-A- 0342522	23-11-89	JP-A- DE-U- US-A-	1290628 6890056 5035899	22-11-89 30-01-92 30-07-91
EP-A- 0247983	02-12-87	GB-A- AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-A- US-A-	2189698 601974 7191287 1292693 0496437 62258320 4786505	04-11-87 27-09-90 05-11-87 03-12-91 29-07-92 10-11-87 22-11-88
EP-A- 0244380	04-11-87	GB-A- AU-B- AU-A- JP-A- SU-A- US-A-	2189699 603568 7192287 62258316 1709894 4853230	04-11-87 22-11-90 05-11-87 10-11-87 30-01-92 01-08-89

For more details about this annex: see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

FURM

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 92/01341

L KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) <sup>6</sup>										
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC Int.Cl.5 A 61 K 9/20 A 61 K 9/24 A 61 K 9/28										
Int.Cl. A 61 K	5 3 9/32	A 61 K	9/20	A 61	K	31/44	^	OI	IX	31 LU
					•••		··········		_	
II. RECHERO	HIERTE SACHGE	BIETE	Deskar	obiomo- M	]p,dane-	wildernes 7				
Planting			Kecnen	chierter M		eruiston .	···· <u>·</u> ·····	·		
Klassifikatio	assytem			D.		240833y 11001¢				
Int.Cl.	Int.Cl.5 A 61 K									
-		Recherchierte nicht	zum Mindest unter die rec	rüfstoff ge berchierte	ehörend n Sach	le Veröffentlicht gebiete fallen <sup>8</sup>	ungen, s	oweit	diese	
	LAGIGE VEROFFE								· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Deta A
Art.º	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11	, soweit erford	lerlich unt	er Ang	abe der maligeb	lichen T	etle		Betr. Anspruch Nr. 13
A		342522 (E siehe Ansp		. Nov	embe	er				1-6
A	EP,A,0247983 (AG HÄSSLE) 2. Dezember 1987, siehe Ansprüche (in der Anmeldung erwähnt)							1-6		
A	EP,A,0 1987,	244380 (A siehe Ansp	G HÄSSLE rüche (i	in der	Nove	ember neldung e	erwäh	nt)		1-6
"A" Verd defin "E" älter tion: "L" Verd zweif fentinann ande "O" Verd eine bezig	iffentlichung, die vor aber nach dem bear worden ist	aligemeinen Stand esonders bedeutsam doch erst am oder n veröffentlicht worder ignet ist, einen Prio iassen, oder durch anderen im Recherch belegt werden soil id angegeben ist (wi- auf eine mündlich estellung oder ander dem internationale	der Technik anzusehen ist ach dem intern n ist ritätsanspruch die das Veröf- henbericht ge- oder die aus ein e ausgeführt) e Offenbarung re Maßnahmen n Anmeldeda-	nem	*X*	meidedatum ode ist und mit der Verständnis des oder der ihr zug Veröffentlichun te Erfindung kat keit beruhend h. Veröffentlichun te Erfindung kat ruhend betracht einer oder menigorie in Verbine einen Fachman Veröffentlichun	er dem P Anmeldi der Erf grundelie g von be inn nicht etrachte g von be inn nicht tet werde reren and dung gel n naheil ig, die M	riorita indun- indun- gende sonde t als a t werd sonde t als a en, we deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren deren	atsdatuicht ko g zugr eo The erer Be erer Be e	dem Internationalen An- um veröffentlicht worden billidiert, sondern nur zum undeliegenden Prinzips orie angegeben ist deutung; die beanspruch- er auf erfinderischer Tätig- deutung; die beanspruch- inderischer Tätigkeit be- Veröffentlichung mit fentlichungen dieser Kate- und diese Verbindung für elben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts										
	11-08-1992									
International	Internationale Recherchenbehörde  EUROPAISCHES PATENTAMT  EUROPAISCHES PATENTAMT  Special des bevollmächtigten Begrensteten  All All All All All All All All All Al									

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (James 1985)

## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201341 60325

1,

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 01/09/92.
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0342522	23-11-89	JP-A- 1290 DE-U- 6890 US-A- 5035	056 30-01-92
EP-A- 0247983	02-12-87	GB-A- 2189 AU-B- 601 AU-A- 7191 CA-A- 1292 EP-A- 0496 JP-A- 62258 US-A- 4786	974     27-09-90       287     05-11-87       693     03-12-91       437     29-07-92       320     10-11-87
EP-A- 0244380	04-11-87	GB-A- 2189 AU-B- 603 AU-A- 7192 JP-A- 62258 SU-A- 1709 US-A- 4853	568 22-11-90 287 05-11-87 316 10-11-87 894 30-01-92
	•		-

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

The second of th
□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.